

Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kg

Autorizzato

- Flumethrin
- Imidacloprid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Seresto 4.50 g + 2.03 g, collar for dogs > 8 kg

Foresto 4,50 g + 2,03 g ārstnieciskā kaklasiksna suņiem > 8 kg

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.03 grammo(i) / 45.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.50 grammo(i) / 45.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Collare medicato

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC55

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/11/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/11/0062

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/2011

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0143/004

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.